

Nr. 2/2002, 6. Jahrgang

G. Mayer Editorial	5
M. Lechleitner Hypertonie und linksventrikuläre Hypertrophie beim Adipösen	7
K. Stoschitzky, R. Zweiker Life-Style und Hypertonie – Hypertonie und Life-Style	11
W. Motz Rückbildung der Linksherzhypertrophie bei hypertonen Patienten nach einer Behandlung mit Indapamid SR 1,5 mg im Vergleich zu Enalapril 20 mg: Die LIVE-Studie	17
Mitteilungen der Österreichischen Gesellschaft für Hypertensiologie	21
Buchbesprechungen	22
Pharma-News	24
Impressum	30

#### Fachinformation zu S. 4

**BLOPRESS® 16 / 8 mg Plus** : Zusammensetzung: 1 Tablette enthält 8 mg bzw. 16 mg Candesartancilexetil und 12,5 mg Hydrochlorothiazid. Hilfsstoffe: Carmellose-Calcium, Hydroxypropylcellulose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat, Maisstärke, Macrogol 8000, bzw. Eisenoxid rot E172 (bei Blopess 16 mg Plus). Anwendungsgebiete: essentielle Hypertonie, wenn eine Monotherapie mit Candesartancilexetil oder Hydrochlorothiazid nicht ausreichend ist. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegenüber einem Bestandteil des Präparates oder gegenüber Sulfonamidderivaten, Schwangerschaft und Stillzeit, schwere Nierenschädigung, schwere Leberschädigung und/oder Cholestase, Refraktäre Hypokaliämie und Hyperkalzämie, Gicht. Pharmakologisch-therapeutische Gruppe: Angiotensin-II-Antagonisten und Thiaziddiuretika. Abgabe: Rp, apothekenpflichtig. Packungsgröße: 28 Stück. Zulassungsinhaber: Takeda Pharma Ges.m.b.H., A-1070 Wien, Seidengasse 33-35, Tel. 01/524 40 64, Fax: 01/524 40 66. Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen und zu den besonderen Warnhinweisen zur sicheren Anwendung sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.



"Albert Einstein" Licensed by the Hebrew University of Jerusalem, Represented by the Roger Richman Agency, Inc., [www.albert-einstein.net](http://www.albert-einstein.net)

#### Fachinformation zu S. 6

**Normoxin® 0,2 Filtabletten und Normoxin® 0,4 mg-Filtabletten**. Zusammensetzung: 1 Filtablette enthält 0,2 mg / 0,4 mg Moxonidin. Anwendungsgebiete: Leichte und mittelschwere essentielle Hypertonie. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe. Sick-Sinus-Syndrom, SA- und AV Block 2. und 3. Grades, Bradykardie, andere maligne Arrhythmien, Herzinsuffizienz NYHA IV, schwere Coronarinsuffizienz, instabile Angina pectoris, schwere Lebererkrankungen, fortgeschrittene Nierenfunktionsstörung (GFR < 30 ml/min, Serumkreatinin > 1,8 mg/dl), Angioödem. Wegen fehlender Therapieerfahrungen sollte Normoxin® nicht angewendet werden bei: Claudicatio intermittens, Morbus Raynaud, Morbus Parkinson, epileptischen Erkrankungen, Glaukom, Depressionen und Kindern unter 16 Jahren. Vorsicht bei schwerer Cerebralsuffizienz, frischem Myokardinfarkt und peripheren Durchblutungsstörungen. Schwangerschaft und Stillperiode: Tierexperimentelle Untersuchungen ergaben keine Beeinträchtigung der Schwangerschaft und Wachstumsphase, trotzdem sollte Moxonidin wegen fehlender Therapieerfahrung in der Schwangerschaft und Stillperiode nicht angewendet werden. Klinische Studien haben gezeigt, daß Moxonidin in die Muttermilch übertritt. Packungsgrößen: Normoxin® 0,2 mg-Filtabletten 30 Stück, Normoxin® 0,4 mg-Filtabletten 30 Stück. Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen, Gewöhnungseffekten und zu den besonderen Warnhinweisen zur sicheren Anwendung sind der „Austria-Codex-Fachinformatikon“ zu entnehmen.

**VIATRIS**  
Pharma GmbH